NEW N-SUBSTITUTED-1-DEOXYNOJIRIMYCIN DERIVATIVE AND METASTASIS-INHIBITOR FOR CANCEROUS CELL

Publication number: JP2306982 (A)

Publication date:

1990-12-20

Inventor(s):

KURIHARA HIROSHI; YOSHIDA SEISHI; TSURUOKA TSUTOMU; TSURUOKA

TAKASHI; YAMAMOTO HARUO; FUKUYASU SHUNKAI

Applicant(s):

MEIJI SEIKA KAISHA

Classification:

- international:

C07D211/46; A61K31/445; A61P35/00; C07D211/00; A61K31/445; A61P35/00;

(IPC1-7): A61K31/445; C07D211/46

- European:

Application number: JP19890127499 19890519 Priority number(s): JP19890127499 19890519

Abstract of JP 2306962 (A)

NEW MATERIAL:An N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative expressed by the formula (A is 3-5C hydrocarbon may be substituted with OH, halogenated alkyl or alkoxy (said hydrocarbon may have double or triple bond); Z is phenyl, fluorine-substituted phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogen-substituted alkyl). EXAMPLE:An N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin. USE:Used as metastasis-inhibitor for cancerous cell. PREPARATION:For instance, 1-deoxynojirimycin is reacted with various aralkylation agent or aralkenylation agent in the presence of deoxidizer such as alkali hydroxide to afford the compound expressed by the formula.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出頭公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-306962

@Int.Cl. 3

厳別配号

庁内签理母母

❷公開 平成2年(1990)12月20日

C 07 D 211/48 A 81 K 31/445

ADU

7180-4C

瘀査臍求 未跗状 節求項の数 2 (全12頁)

砂発明の名称

新規N一置換-1-デオキシノジリマイシン誘導体及びそれを含有 する癌細胞転移抑制剤

到特 頤 平1-127499

勉

西出 頤 平1(1989)5月19日

Z 神奈川风横浜市港北区師岡町760 明治製英株式会社中央

研究所内

@ 発明者 吉田 府史

神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓

明治製菓株式会社中央

研究所内

加発明者 鹤 岡

神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社中央

研究所内

勿出 願 人 明治製菓株式会社

東京都中央区京橋 2丁目 4 番16号

四代 理 人 弁理士 小 堀 益 外1名

最終質に続く

田 曹

1. 見明の名称 新規ソー配換ーしーデオキシノジ タマイシン関係体及びそれを含有 する癌細胞性移動制

2.特許請求の韓国

式中、Aは水設品、ハロゲン化下ルキル底又はアルコキシ品で配換されてもよい炭素数3万至5の炭化水素基を表し、この炭化水素品は二型又は三型故合を育していてもよい、 2 はフェニル区、ファソ配換フェニル区、ピフェニル区、シタロアルキル西、又はハロゲン配換アルキル 法を表す、

で示されるN-田依-i-ヂオキシノジョマ イシン誘導体。

式中、Aは水酸區、ハロゲン化下ルキル店、アルコキシ區で関係されてもよい炭素及3万至5の炭化水皿延を表し、この炭化水魚區は二世又は三量結合を介していてもよい、2はフェニル路、ファン関係フェニル路、ピフェニル區、シチロアルキル路又はハロゲン関係アルキル路

で示されるN-駅均-1-デオキシノジリマイシン誘導体又はその密理的に許容される似との付加塩を有効成分とすることを特徴とする協 組取転移抑制剤。

3.角绢の印細仏以明

(意思上の利用分野)

本見明は、脳細胞の伝む異形成を阻害する所成 N一般放一1ーデオキッノソウマイシン時事体並 びにその物質を有効成分とする低級的伝き抑制系 に関する。

【徒央の技術】

現在使用されている創語剤は個々あるが、その 主体は、癌細胞を殺細胞させるか、人の免疫系を

特别平2-3069G2(2)

介して死滅させる臨期であり、低の根本的な治療 に対して有効な臨剤は未だ得られていない。

また、化学磁性剤の有効性が低い固形癌に対しては外科手術、放射磁磁性等の物理的磁性が行われ、研究体の砂虫という点では成功率が大幅に向。 上している。しかし、反磁磁磁性の伝移を誘発することも事実である。

(発明が解決しようとする課題)

上近の如く、従来の昭治版において、応知物の にじか西治療患者の予後を左右する最大の問題と なっている。

だって、この広田市の転移を抑制することが高 められる制度系の関発は現在最も要領されている p はである。

本処別はこの理理を解決する感報的伝統を有効 に抑制する物質並びに関助質を有効成分とする感 協信なが抑制剤を促供することを目的とするもの である。

[ほ話を解決するための手段]

本発明者らは免に癌細物位を抑制作用を有する

されるN-収換ー1ーデオキシノジリマイシン環 媒体、並びに风化合物又はその異理的に許容され る取との付加塩を有効成分とする感和物位移抑制 剤である。

本見明の式(1)で示されるN-図貨-1-デ オキシノグリマイシン成部はは文献未扱の新規物 欠である。

そして、このN-図換-1-デオキシノジタマイシン県国体に含まれる化合物の例としては次のような物質が挙げられる。

N- (3-メトキシメチルー3-フェニルー2-プロペニル) -1-デオキシノジリマイシン

N- (3-フェニルー3ートリプロロメチルー2

ープロペニル)ー【ーデオキシノジリマイシン

 $N - (3 - (4 - 7 \circ \circ 7 + - 4) - 2 - 7 \circ 4$

ニル) - l - デオキシノジリマイシン N - (3 - (3 - フロロフェニル) - 2 - ブロベ

ニル】ー1ーヤオキシノジリマイソン

N - (3 - (2 - 7007 ± = n) - 2 - 70 ×

ニル) -1-デオキンノジョマイシン

N-四角-1-デオキシノジリマイシンの頃はそ 見出し、特別昭63-31095号公位、特別昭63-92873 号公位、特別昭63-97454号公位、特別昭63-104850 号公位、特別昭63-147815号公伯及び特別昭63-147816号公伯に明示した。

本発明者らは更に1ーデオキシノジリマイシンの新規なNー 歴後城場体を合成し、その広覧な同様を行ったところ、独い臨田協伝移的制作用を有する一群の新規な化合物を見出し、本発明を完成した。

太島明は、武(1)

(文中、人は水酸塩、ハロゲン化下ルキル益又は アルコキシ基で収換されてもよい供源数3万至5 の機化水素気を表し、この機化水素基は二型又は 三型な合を有してもよい、乙はフェニル医、ファ ソ双換フェニル基、ピフェニル区、シクロ下ルキ ル低又はハロゲン壁換アルキル蓋を表す、)で示

N- (3- (4-ピフェニルプロピル)) - l -デオチシノジリマイシン

.N- (3- (4-フロロフェニル) -プロピル) -1-デオキシノジタマイシン

N- (3- シクロヘキシルプロピル) -.1 - デオ キシノジリマイシン

N - (3 - フェニルー 2 - プロピニル) - 1 - デ まキシノジリマイシン

N - (2.3- ジヒドロキシー3-フェニルブロ ペニル)-1-デオキシノジョマイシン

N - (6. 6. 8 - トリフロロヘキシル) - 1 -デオキシノグリマイシン

N - (5, 5, 5 - トリフロロベンナル) - 1 -ヤオチッノグリマイシン

N - (4. 4. 4 - 1 リプロロブテル) - 1 - デ オキシノジリマイシン

また、本発明のNー度使ー1ーデオキシノジリマイシン誘導体を感動物伝移抑制剤として使用する場合の異型的に許容される酸の付加塩としては、 塩酸、異化水素酸、吸吸、奶酸、奶酸、烧酸等の氯酸酸、

特問平2-306962(3)

組収、の税、プロピオン酸、コハタ酸、グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、糖石酸、タエン酸、マレイン酸、ファル酸、安息香酸、テリチル酸、メタンスルカン酸等の有吸酸、更にはアスパラギン酸、グルタしン酸等のでもノ酸との付回塩が挙げられる。

本発明の化合物はいずれも文献来記録の新規化合物である。その合成法としては本発明ならによって見出された故様間の代別意物であるノジリマイシン(5ーア:ノー5ーデオキシーDーグルコピッノース)(特公昭(3-760号公司を照)の避元により得られる1ーデオキシノジリマイシン(Teirahedroa、24、2125(1968) 容限)を原料とする方法が最も一般的である。即ち、1ーデオキシノジリマイシンを各種のアルコール団、ジメテルカルムア:ド、ジメチルアセトア:ド、ジメチルスル中キシド、スル中ラン等の基性が以及は、それらの混合なは中でアラルキルスル中ン設エステル、アラルケニルスル中ン設エステル、アラルケニルスル中ン設エステル、アラルケニルスル中ン設エステル、アラルケニルスル中ン設エステルがで代表される

各位のアラルチル又はアラルケニル化以引と水奴 化ナルカリ、炭酸ナルカリ、豆皮酸アルカリ又は 適当な存取でもン頭等の脱脱剤の存在下で安息ス は加退することによって本苑明の式(1)の化合 的のNIR俊A-2点を呼入することができる。 また、水酸路を適当な保護路、例えばアセチル路。 ペンソイル茲、テトラヒドロピラニル茲、しーブ チルジメチルシリル延みで保護したしーデオキシ ノジリマイシンを原料として用い、パー収換反応 を行わせたのち、歴保証する方住も延用され得る。・ また反応は盃としてカルポニル岳を有する以及を 用いて登元的条件下、例えば蜻蜓。シアノ水田化 ホウ虫ナトリウム、水果化ホウ素ナトリウム皮い は適当な会闘継牒、例えば級化白金。バラジウム。 タネーニッケル等の存在下、水丸雰囲気下でいわ ゆる甚元的アルキル化を行う方法、取いは1-ダ オキシノグリマイシンとアラルキルカルボン段。 又はプラルケニルカルポン酸とのアミドを忍元し て目的物を与る方法も使用することができる。こ れらの化合物は必要に応じて再結晶、カタムクロ

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

マトグラフィーなの一般的な情報性によって本種 明の式(1)の化合物を得る。

本鬼外の化合物の関係数の形成及び導入に関しては合目的な適宜の方法によって合成することができる。式(|)のA-Z 延を構築するためのアリルチル、アリルケニル、アリルチニル化剤の製造については適当な方法として下記の5週りの製造はを示す。

知器法1

化合物(2)とビエル金製化合物、例えば塩化ビニルマグネシウム。具化ジニルマグネシウム。 沃化ビニルマグネシウム。ビニルリチウム。ジビニル亜鉛。ジビニル関。ジビニルセシウム等とと 無極性常級中、軒ましくはエーテル。テトラヒヤロフラン。ジオキサン中で一50で一金銀、10分~ 24 時間反応させることによって化合物(3)を自成することができる。化合物(3)を塩酸。具化水果酸。オキサリルクロリド、ハロゲン化料。エハロゲン化料。コハロゲン化料。コハロゲン化料。コハロゲン化料。 果、アリルスはアルキルスルホニルハライドと思 おぼ取いはペンゼン、トルエン、エーテル、塩化 メチレン、アセトニトリル等の容は中で 0 で~100 で、30分~24時間反応させることによって化合物 (3)のアリルアルコール部分の転びを伴いなが ら化合物(4)を合成することができる。

(式中1,は水無原子、ハロゲン原子、アタルキル

5. 水酸基を食し、1,は水素原子、ハロゲン原子、
アタルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原換すル
キル基を費す、 X はハロゲン原子、アルキル又は
アリルスルホニロキシ基を費す。 ハロゲン原子と
しては、塩素、 具料、 灰森等を、アルキル又はア
リルスルホニロキシ基としてはアタンスルホニル
オキシ基、トリフロロノタンスルホニルオキシ基

排周平2-306962(4)

pートルエンスルホニルオキシ医母を示す。 M は 1 伍又は 2 伍の金属 扱いはその位を表し、企風と しては 9 チ ウム、ナトリウム、カリウム、マグキ シウム、亜鉛、センウム、銀を示す) 製造 店 2

エタノール、酢酸、ナトタヒヤロフタン、酢酸エチル等中で、金属粒は、例えばパラジウムー炭素、白金、タネーニッケル等の存在下で水果雰囲気下で30分~24時間最元し、飽和アルコール(7)を白成することができる。化合物(7)を臭化水果酸、オキャリルクロリド、ハロゲン化チオニル・オーションが、100分~24時間反応させることができる。化合物(8)を合成することができる。

(式中、T,、T,、Xは前記と同一意味を有す) 製造法 4

 キシ】 アルミニクレナトリウムと-78 で~100 でで30分~18 時間反応させることによって化合物(6)を合成することがで含る。化合物(6)を迫殺、是化水無殺、オキサリルクロリと、ハロゲン化チオニル、オキシハロゲン化協、三ハロゲン化協、スパロゲン化協、3 配換ホスフィンー四ハロゲン化炭素。アリル又はアルキルスルホニルハライドと公路以及いはペンゼン。トルエン、エーテル、強化ノテレン、アセトニトリル研の給は中 0 で~100 でで30分~24 時間反応させることにより、化合物(4)を合成することができる。

(式中、『、『は朝紀と同一意義を有し、Rはアルキル匹などのカルボキシル岳の保護圧を負す) SI連出3

製造法でによって得られるTルケニルTルコール (6) を遊告な有及辞録、例えばノタノール。

としたのち、ホルマリンと反応をせることによって、アルキニルアルコール(10) を合成することができる。化合物(10) をオキサリルタロリド、ハロゲン化チオニル、オキシハロゲン化類、三ハロゲン化類、エハロゲン化類、3 放後ホスフィンー四ハロゲン化炭素、ブリル又はアルキルスルホニルハタイとと概念以びはペンゼン、トルエン、エーテル、塩化ノチレン、アセトエトリル等のにより、化合物(11) を合成することができる。

(式中『,、『,、Xは前記と同一意観を有す) 製造法5

よってトリフロロノチル明頃(K(|]) を合成するこ とができる。

(武中、义は前記と同一意義を有す)

(式中、1,、1,は前記と同一象数を有す、R'は水点以子、アセチル基、ペンジル基、ペンゾイル基、ピパロイル医、1ープチルジメチルシリル基、ナトラヒドロピラニル基を示す)

次に本発明のNI@娘-L-デオキシノジリマイシン成塚体の製造例を示す。

M A EL LO

N- (3-フェニル-3-トリフロロノテルー 2-プロベニル) -1-デオキシノジリマイシン

3-フェニル-3-ト 9 フロロメチル-2-ブロベン-1-オール

2. 2. 2ートリフロロアセトフェノン1.148 (10.0 ミリモル) をテトラヒドロフラン10 世に格かしたの故を一18 でにねかし、1 Mビニルマグネンクムプロミアテトラヒアロフラン的故を断下する。 泊下は丁也 3 時間回避成で既伴後、冷格を取り去り)時間回律する。 水冷下水を加えて適時の以及を分配した後、終係を留虫する。 ほぼに 2 N 设成10 世のえ、前段ステルで指出する。 抽出級を

ドロピラニル話、 (一ブチルジソチルシリル 広野で保護した 1 ーデオキシノジリマイシンを原料として用い、 N 一般放反応を行わせた故、駅保投する方法も保用される。 本見明に含まれる化合物のうち、式 ()) 中人が水酸医で配換された炭化水器であるものについては、次に示す製造方法 6 にほって製造することができる。

10 当在12

製造住1、 違いは2に使って合成したアルケニル化列と1ーデオキシノジリマイシン或いは水段 広を保護した1ーデオキシノジリマイシンとを反応させることによって合成することができるNー 競技ー1ーデオキシノジリマイシン誘導体(11)を 遊覧な数化剤、例えば四数化オスミウム等と反応 きせ目的物(15)を得ることができる。

水洗、丸洗洗液溶する。 技位をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (自出格以: エーテルーへキ ナン (1:10)) で信製し、1.66 g (82 %) の他 状物を得た。

8 MR (CD CZ.) 8

2.6](s, 1H), 5.52(d, 1H), 5.62(6, 1H), 6.43(dd, 1H), 7.25 ~7.70(a, 5H)

1-10e-3-74=11-3-197001 411-2-7042

3 - フェニルー 3 - トリフロロノテルー 2 - ブロペンー 1 - オール606 44 (3.00 (リモル) とトリフェニル 中スフィン943 の(3.60 くりモル) をアセトニトリル 4 吐に砂粉し水冷する。ここへ四長化炭丸1.26 8 (3.80 くりモル) を放回に分けて如える。水冷下 1 時間銀幣した故、一夜盗乱下設神する。反応放をエーテル10 型で勢訳し、折出する固体を送及し、捻液を適切する。 得られる残値をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (蛇曲蛇鋲

打開平2-306962(6)

を得た。

MMR (CD CE.) 8

1,80(dq. 2H), 8,62(tq. 1H), 1.20~7.60(a, 5H)

2.15(o. 28). 3.10(dd, 18). 3.16(t. 18). 3.31(a. 18). 3.42(t. 18). 3.53(a. 18). 3.78(dd. 18). 3.98(ABX type, 28).

848 (CD CE.) 8

4.30 (d. 28), 6.25 (m. 18), 6.55 (d. 18).

6.95(a. 28). 7.35(a. 2H)

I 1 2

3 - (4 - フロロフュニル) - 2 - プロペン - 1 - オール

ノチルー3ー(4ーフロロフュニル)-2ープロペノエート1.618(9.00 t 9 モル) モエーテル50 Wに的好し、水冷下水果化アルミニクムリテクム205 m (5.40 t り モル) モエーテル 3 Wに怒思したものに改下する。 独下设室退下30分段押し、透射の低温を水で分割し、 団体を移列する。 強度を養殖し3ー(4ーフロロフィニル)-2ープロ

6.72(t. 18). 7.32(o, 28). 7.46(o. JH)

N- (3-1トキシメチル-3-フェニル-2 -プロペニル) - (-デオキシノジリマイシン 製造例1と同様にして合立した1-ブロモー3 -ノトキシメチルー3-フェニル-2-ブロベン を用いて合成した。

AME(CD.00) &

2.13(o. 2H). 3.05(dd. 1H). 3.16(t. 1H).

2.34(a. 18), 3.44(t. 18), 3.31(a. 18).

3.38(s. 38). 3.76(dd. 18).

3.97 (ABK type, 28), 4.16(s. 28).

8.08(1. 18). T.15 ~7.50(a. 5H)

以西河 3

N- (3- (4-フロロフェニル) - 2-ブロベニル) - 1-デオキンノジリマイシン

IA

/チルー3ー(4ーフロロフェニル)-2-ブロペ/エート

4ーフロロペンズアルデヒド1.24 g (10.0 くり

ペンー1ーオール1.33g(97%)を持た。

MAR (CO CE.) 8

4.52(d. 2H), 6.31(o. 1H), 7.01(o. 2H).

7.45 (a. 2H)

IR 3

|-プロモー3- (4-フロロフュニル) - 2 -プロペン

3 - (4 - フロロフュニル) - 2 - ブロベンー
1 - オール1.34 g (8.82 t りモル) とトリーロー
オタチルホスフィン4.26 g (11.5 t りモル) モエーテル20 ㎡にお解し、氷冷下四具化炭素3.52 g
(10.6 t りモル) を数回に分け加える。変量下30分段作した後、比較物を越別し、越液を設廃し线 佐モンリカゲルカ 9 ムタロマトグ 9 フィー (6出 の以: ヘキサン) で精製し1.61 g (85%) の無色 物状物を得た。

RHB (CD C2.) 8

3.35(d. 2H), 6.30(a. 1H), 7.00(a. 2H).

7.40 (m. 2H)

gass a/z 214.216

I 12 4

N- (3 - (4 - フロロフュニル) - 2 - プロ ペニル] ー] ーデオキシノジリマイシン

1-プロモー3-(4-フロロフェニル)-2 ープロペン1.61g (7.5 ミリモル) と1ーデオキ シノジョマイシン1.22g(7.5 しりモル)モジノ チルホルムアミド10㎡に拾詞し、炭酸カリウム 3.12g (22.5 5 9 モル) を加え、盆温下21時間設 伴した。反応混合物を水に住いでπープタノール で始出する。姶良を留虫した後、残務をシリカゲ ルカラムタロマトグラフィー【お出お蝶:クロロ ホルムーメタノール(10:1))で研製し1、36g (61%) の該與色の固体を得た。

\$ (00,00) 8KE

2.4 ~4.2(n. 16H). 6.40(n. 1H). 6.7(n. 1H). 1.10(a. 28), 1.55(a. 28)

Mass o/z 298 (PO, X+1)

型 五 年 4

N- (3- (3-フロロフュニル) ー2ープロ ペニル) ーーーデオキシノジリマイシン

MASS S/E (FD. W+1)

数通贸 8

N- (3- (4-ピフェニル) プロピル) - 1 ーデオキシノジリマイシン

ノナルー3ー(4ーピフュニル) Tタタレート 4-ピフュニルカルポキシアルデヒド1.10 B (6,00 : 9 モル) モジクロロエタン20 試にお好し、 カルポメトキシメチレントリフュニルホスホラン 3.03g (9.10 も 9 モル) を加え、金昌下1時間段 作する。応以を留去後、政権をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(毎出俗は:エーテルーへや サン(1:10))で格製し、1.12g(78%)の鼠 色は品を得た。

##R (CO CE.) &

3.83(s. 3H), 6.49(d. 1H). 7.30-7.60(d. 9H). 7.75 (d. 1H)

I 19 2

ノチルー3ー(4ーピフュニル)プロピオネー

製造例3と同様にして合成した。

RUR (CO, 00) 5

2.15(a. 2H), 3.04(dd. 1H), 3.14(c. 1H).

3.2 ~3.35(a. 1H). 3.39(t. 1H).

3.49 (m. 1H). 3.68 (dd. 1H).

3.94 (ABE Lype, 28). 6.41 (dt. 18).

6.59 (d. 1H). 6.95 (dt. 1H). 7.16 (dd. 1H).

1.21 (d. 18). T.31 (ddd. 18)

Nass m/z 298 (FO. N+1)

四路四5

N-(3-(2-フロロフュニル)-2-プロ

ペニル】 - 1 - デオ 4 シノジリマイシン

盤遊財3と同様にして合成した。

846 (CG-OD) 9

2.1 -2.25(a. 2H). 3.06(dd. 1H).

3.14(t. 1H). 3.24 ~3.35(c. 1H).

3, 39 (t. 1H). 3,50 (a. 1H). 3,71 (a. 1H).

3.94 (ABY type, 28). 6.45 (dt. [H).

8.72(d. 18). 7.0 ~7.16(a. 28).

7.2 ~7.28(a. 18). 7.53(dt. 18)

メチルー3ー(4ーピフェエル) アクリレート 1.40g (4.40 もりせル) を酢酸エチル50世に移解 し、10%Pd - C70 og も加えて常圧下12時間優性型 元する。始以を建刻後、俗似を図虫し、1.01g (97%) の無色始状切を得た。

BMB (CD C2.) 8

2,68(t. 2H). 3.00(t. 2H). 3.68(s. 3H).

7. 28 ~7. 10 (o. 8H)

IN 3

3′ - (4-ピフュニル) - 1 - プロパロール 水冶下、水泉化アルミニのムリテウム110 es (2.90 ミリモル) モエーテル10叫に怒励した中へ メチルー3ー(4ーピフュニル)プロピオネート 1,018 (4.2019モル) モエーテル35世に路路じ たらのを放下する。同温度で1時間風拌板、過料 の試器を水で分解し、銀磁物を結別、結底を乾燥 收、胡昭し、861 ag (96%) の紅色結晶を得た。

BUR (CD CE.) 8

1.56 (br. 18). 1.94(a, 28). 2.77(a. 28).

3.71 (a. 28). 7.15 ~7.76 (a. 98)

福州平2-306962(8)

IR4

3 - (4 - ビフュニル) - 1 - ブロモブロバン
3 - (4 - ビフュニル) - 1 - ブロバノール
(19 or (2.00 t リモル) とトリフュニルホスフィン629 w (2.40 t リモル) をエーテル10 wにおおし水冷下四段化炭素 930 m (2.80 t リモル) 千段四に分け加える。盆汲下 1 時間限律した投、比較物を対別し、球技を設備し設備をシリカゲルカタムクロマトグタフィー (格出格似: ヘキサン) で積製し506 w (92%) の無色曲状物を得た。

848 (CO CL.) 8

2.20(quia, 2H), 2.83(t, 2H), 3.44(t, 2H), 7.21~7.65(a, 9H)

IR S

N - (3 - (4 - ピフェニル) プロピル) - 1 - デオキシノジリマイシン

3 - (4 - ピフェニル) - 1 - プロモブロパン 140 g (0.50 t リモル) と i - デオキシノジザマ イシン82g (0.5 t リモル) をジメチルホルムア t Y 1 虹に節解し、炭酸カリクム136 g (1.08 t りゃル)を加え、80 で、4 時間加热した。反応及合物を水に住いで地酸酸性としェーテルにて及冷、水田をアンモニアアルカリとし、n ーブタノールで抽出する。応謀を除去した後、親権をシリカゲルカラムタロマトグラフィー(応出応謀:クロロホルムーノタノール(10:1))で係数し117 ほ(66%) の関係を得た。

ATT OF THE PARTY.

HAS (CO.OD) 9

1.86 (a. 2H), 2.20 (br. 2H), 2.65 (a. 3H).

2.89 (a. 1H), 3.00 (a. 1H), 3.14 (t, 1H).

N- (3- (4-フロロフェニルプロピル)) -1-アオキシノジリマイシン

製造例6と同様に合成した。

HX8 (CO, OO) &

1.38 (a. 28), 2.05 ~2.22 (a. 28), 2.64 (a. 28)

2.98 (dd. 1H). 3.13(t. 1H). 3.30(a. 1H).

3.38(t. 1H). 3.45(a. 1H).

3.64(m. 1H). 3.85(m. 2H). 7.18~7.35(m. 4H)

数数明8

N - (3 - シクロヘキシルプロビル) - l - ア オキシノジリマイシン

が治例 6 と関係に合成した。

\$ (QO,QD) BKE

0.75~1.08(a. 28). 1.08 ~1.45(a. 78).

1.45-2.00(a. 88). 2.70 -3.83(a. 88).

4.00 (ABX type, 2H)

製造例 9

N - (フュエルー 2 - プロピニル) - 1 - デオ キシノジリマイシン

INI

1-フェニルー3ープロモプロピン

1-フェニルー2-プロピンー1-オール660 取(5.00 (9 モル) と四具化炭虫(.98 g (15.0 (9 モル) をテトラヒドロフラン30 m に放射し、水 冷下トリフェニルホスフィン2.62 g (10.0 () モル) を数回に分けて加える。 放通下10 時間保存後、 団体を経済し、 由波を緩和する。 政権をシリカゲ ルカタムタロマトグラフィー (総出移旗:ヘキナ ン) で務関し、181 cm (65%) の餌色油状物を偽た。

MAR (CD CE.) 8

1.20 (br. 18), 2.27(s. 18), 7.15-7.40(a. 58) IR 2

N - (フェニル - 2 - プロピニル) - 1 - デオ 4.シノジリマイ シン

1ーデオやシノソリマイシン163 ex (1.00(7) en) と1ーフェニルー3ープロモプロビン215 を3 (1.10 t リモル) をジノチルホルムではド3 ml に放射し、後限カリウム166 ex (1.20 t リモル) を加え、金温下 8 時間投作する。反応混合物を水に生いで組設をとしエーテルにて生や、水形をアンモニアアルカリとし、ローブタノールで抽出する。始級を設立した後、銭値をシリカゲルカリムタロマトグラフィー (10:1) で特別し、181 mg (65) の固体を得た。

BER(CO,GD) &

2.31(d. 1H). 2.57(t. 1H). 2.98(dd. 1H). .

3, 19 (t. 1H). 3, 50 (t. 1H). 3, 61 (o. 1H). 3.82 (ABI type, 2H). 3.98 (dd. 2H) ns 29 69110

N- ((2, 3-96 F 0 + 9) - 3-74= ルプロピル] ーーーデオキシノジリマイシン INI

N- (3-7:=11-2-70~=11) -1-**デオキシノジリマイシンテトラアセテート**

シンナミルプロミド1.428 (7.20 (リモル) と 1 - デオキシノジリマイシン978 昭(6.00:リモ ル) をジメチルホルムアも 110世に移跡し、模数 カリウム996 略 (7.20 もりモル) を加えて、4時 昭、60~65℃に加熱する。冷災、塩化メチレン3 **吐で特釈し、無水酢取3.06g(30.0ミリモル)と** ピリジン2.31g(30.0くりモル)を加えて筮召下 16時間原作する。 反応数を酌礙エチル150 吐で筒 訳し、地和規能水準ナトリウム、水で斑次洗浄、 乾燥後、蛇塩を奴虫する。銭控をシリカゲルカリ ムタロマトグラフィー(お出谷謀:ヘキサン一郎 放エチル (3:1)) で摂奴し、2.12g (81%)

以:ヘキナン一郎放エチル(1:1))で待負し、 222 g (68%) のカタノルを再た。この化合物は 2ほの立体系性体の混合物(2:1)である。 ¥48 (CD CE,) 8

2.32(dd). 2.57(dd). 2.10(ABI type), 2.85(dd). 2.97(a). 3.11(s), 3.12(dd), 3.16(s), 3.22(dd), 3.82(br). 4.13(ABI type). 4,20(ABI type). 4. 48(t), 4. 53(t). 4. 86 ~ 5. 12(a).

7.2 -7.4(a.58)

IR 3

N- ((2. 3-9E Y D 4 9) - 3-74-ルプロピル) ーーーデオキシノジリマイシン

N- ((2. 3-9E P 0 4 9) - 3-74= ルプロピル] ーーーデオキシノジリマイシンテト タアセテート196 ag (0.42 こりモル) をメタノー ル5㎡に始解し、世段カリウム3畔を加えて登る 下3時間銀押する。お似を留去した後、競技をシ リカゲルカラムタロマトグラフィー (拾出台以: クロロホルムーメタノール (3:1))で間以し 128 az (98%) の無色カラノルを母た。この化台 の島品を得た。

#88 (CO CE.) 8

2.01(s. 6H), 2.03(s. 3H), 2.09(s.3H). 2, 38 (dd. 18). 2.70 (dt. 18). 3.25 (dd. 18). 3.38(dd. 18), 3.59(ddd. 18), 4.19(dd. 18). 4. 32 (dd. 1H). 4.90 ~ 5. 20 (m, 38). 6. 22 (dt. 1H) 6.56(d. 18), 7.15 -7.50(a. 58)

IR 2

N- ((2. 3-96404 v) - 3-745 ルプロピル】-1-デオキシノグリマイシンテト 9749-1

N- (3-フェエルー2-プロペニル) -1-アオ.キッノグリマイシンテトラアセテート305 mg (0.70 : リモル) とNーメチルモルホリンーN-オキシド98m(0.84ミリモル)を50%アセトン8 はにお祭し、四数化オスミウム2叫を加え2時間 風厚する。亜眼酸ナトリウム250 we、水3 diを加 えて1時間関邦した後、水30㎡で箱根し酢酸エチ ルで輸出、水洗、乾燥飲、食はを留去する。技液 モンリカゲルカラムクロマトグラフィー(放出応

物は2位の立体異性体の混合物(2:))である。 3 (CO.OD) 8

2.05(dd). 2.17(dd). 2.23-2.35(a). 2.54(dd).

Z. 87(dd), 2. 98(dd), 3. 10(t), 3. 14(t),

3. 2 ~4.0(a). 4.50(d). 4.68(d).

7. 15 ~ 7. 50 (a. 5H).

次に本発明のNI図はーデオキシノジリマイシ ン誘導体の癌細胞な杉抑制作用の評価結果を示す。 砂果果饭

比较性

マクスの迷惑総称である!ラノーマB16件より フィドラー (Fidler) の方法 (Nethod in Cancer Research. <u>15</u>. 319-439. 1978) をもとに日16高位 移体を選択し、使用した。転移物的作用の呼吸は ヰソマースダ (Kijina-Soda) 毎の方仏 (Proc., Hatl., Acad., Sci., U.S.A., 83, 1752-1756. 1988; Cancer Besearch, 48. 858-862. 1986. } € もとにして行った。まず816萬位移株を牛胎児血 間を加えたダルベコMを塩地 (DMを塩地) にほ た、一段式(1)で扱きれるN-区役-1-デオ

キッノツリマイシンを加え、2~4日間、5%CC。の存在下37でもほし、増充した細胞をトリプンシーEDTA俗放で培養容器より例がした。この組物をCo・・と34・・を含まないダルベコの平衡塩却な放で生細胞として12点たり1×10・結婚になるように必用した。

この學習故の0.1 成をマクス風静原中に住入し 園内を移植し14日間質質した後、題故して影を領 出し、節表図及び内部に形成された日16萬年は のに移動的数を数え、監察処理をしなかった対照 と比較した。

拉铃奶目 短的隐寄性

の平衡位別的故で生物的として「配合たり 1×10°組織になるように慰問し、その0.1 試をB D P, マクス (8 到今、組) の配作原に住入し、組織を移居した。14 日間飼育収減後、開致して貯を負出し、砂表団及び内部に形成された B 16 高保事体の伝管結節数を数えた。その結果を表2に示した。

段 2

	所伝序結節 数(平均主
送加农州	(1) (1) (1) (1) (1) (1)
深思加 知為例化合物 9 (30 μ g / ㎡) 數為例化合物10 (30 μ g / ㎡) 數為例化合物 7 (30 μ g / ㎡)	207 ± 47 96 ± 29 60 ± 18 18 ± 7

以上の結果より本発明の化合物の処理で部に形成されるほぼ結婚数は大きく減少した。

本発明の四部的な移取客別は、上記のN-田僚 -1ーデオキシノジリマイシン誘導体を含有する 低口、非低口気材とし四球的に静脉、動脈、皮膚、 皮下、皮内、低吸及び筋肉内を延由又は長口にて 投与される。また健康に低後投与することにより、 より強い効果が期待できる。彼与最は投与形態、 2

使用題48	B16两位移位	
路加英州	a a	生品
無路如		+
製造例化合物 9	10 µ8/ml 10 µ8/ml 10 µ8/ml	÷ ÷
製造研化合物 10	10 µ8/æ 30 µ8/æ 10 µ8/æ	+ + +
製造例化合物 7	100 h 8 \ mg	+ + +
アドリアマイシン (対照)	0.1 µ g / nž	-

我中十は生育、一は死故を我す。

以上の試験結果より本発明の化合物はB16 番転移体に対して細胞数害性を示さなかった。

战数例2 抗症移作用

B16 商民事体を10 %牛指児血病を加えたDME 増越に植え、彼故選を1 配当たりそれぞれ30 μ 8 加え、5 %CO。 の存在下37 でで 3 日間治療した。 は彼例 1 と関係の方法で細胞を培養容別より例が した。この細胞をCa・・と48・・を含まないダルベコ

財政あるいは単分の年齢、体強、関係により異なるが、低ね1日100~3000点を1回又は以回投与する。

非任口製剤としては、無関の水性又は非水性溶放剤あるいは乳間剤が挙げられる。非水性の溶液剤又は乳肉剤の延剤としては、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリン、オリーブ油、とうもろこし油、オレイン酸エチル等が歩げられる。

また、低口剤としては、カブセル剤、食剤、Q 食剤、飲剤等が挙げられる。

これらの数割に飲む剤として、知切、乳質、マンニット、エチルセルロース、ナトリウムカルボ サンメチルセルロース等が配合され、耐沢耐とし てステアリン数マグネシウム又はステアリン酸カ ルシウムを添加する。結合剤としては、セラチン、 アラビアゴム、セルロースエステル、ポリビニル ピロリソン等が用いられる。

太に太兒明の奴前例について以明する.

(突18円)

である.

N- (3- (4-7007 --

ル) -2-プロペニル) -1-

れ 数 130 mg ジャガイを取り 70 mg ポリビニルビロリドン 10 mg

スナアリン酸マグネシウム 2.5 転

れ匹及びジャガイを超切を混合し、これにポリピニルピロリドンの20%エタノール密放を加え、
均一に過過させ、1 mの項目のよるいを通し、65 たにて乾燥させ、再度1 mの額目のよるいを通した。
た。こうして得られた戦技をステアリン酸マグネシッムと混合し致制に成盟した。

(発明の幼児)

本見明は協調的なお抑制作用を有する極めて有用な物質である。そして、この物質を有効成分とした応報的な移物制制は、項表この防止手段が始と異く、癌治療患者の予致を左右する最大の問題

特炸出船人 明治以落律式会社

である癌細胞の低移を解決した極めて有用な発明 代

凡 理 人

小 超 苗(はか)名)

第1頁の統合

@兒 明 者 山 本 指 夫 神奈川県横浜市港北区町岡町760 明治製菜株式会社中央

研究所内

研究所内

手

平成元年10月27日 🛣

文型限 份 曾 曾 日 日 日 日 日 日

1. 事件の表示

許 明 第127499号 平成1年 特

- 2. 発明の名称 新規NI配換ー1ーデオキシノジリマイシン 原媒体及びそれを含有する返細的伝移抑制剤
- 3. 禍正をする者 母件との関係 特許出關人

(609) 明 冶 蚁 菜 株式会社

4. 代理人

住所 ② 812 福岡市博多区博多駅的1丁目1-1 協会新三井ビル四の92-451-8781

氏 名 (8216) 弁理士 小



5. 補正の対象

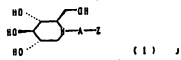
6. 福正の内容



5 の世化水業基を表し、この世化水業基は二重 又は三貫島合を有していてもよい、2はフェニ ル苗、ファソ関抗フェニル茲、ピフェニル茲、 シタロアルキル茲又はハロゲン図技アルキル基

で示されるNI皮娘ーしーデオキシノジリマー イッン誘導体又はその意理的に許容される礎と の付加塩を有効成分とすることを特徴とする店 网络经货物料剂。 3

② 明細書第4頁の式(1)を下記の通り検正す 8.



四 明和台第3页第12~14行「使って、この・・ ・ほ話である。」を下記の通り特定する。 「使って、現行の低拍展の存効性は感報店の伝び を抑制することで、きらにあめられることが期待

4) 羽田書昭15貫下から田9行「ケニル化民前と

(1) 特許的求の範囲を下記の迫り結正する。

式中、Aは水段器、ハロゲン化アルチル器又 はナルコキシ岳で図検されてもよい世界数3万 至5の炭化水塩基を衰し、この炭化水業品は二 単又は三世島合を有していてもよい、Zはフェ ニル益、ファソ政負フュニル益、ピフュニル茲、 シタロアルキル茲、又はハロゲン既後アルチル

で示されるNIR袋-1ーデオキシノジョマ イシン氏導体。

式中、Aは水酸盐、ハロゲン化アルキル蓝、 キシ岳で鼠換されてもよい反為数3乃玉

各種アルコール扱」を「ケニル化試剤としーデオ ジリマイシンを各様でルコール親」に特正

四 明細音第16頁の式(14).(15).(16)をそれぞれ 下記の通り簡正する。

DESCRIPTION

1. TITLE OF THE INVENTION

NOVEL N-SUBSTITUTED-1-DEOXYNOJIRIMYCIN DERIVATIVE AND CANCER CELL ANTIMETASTATIC AGENT INCLUDING THE SAME

2. PATENT CLAIMS

 An N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

2. A cancer cell antimetastatic agent characterized by an active ingredient which is an N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula or an addition salt thereof with a pharmaceutically acceptable acid,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

3. DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION [Industrial Field of Application]

The present invention relates to a novel N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative which inhibits formation of cancer cell metastases and a cancer cell antimetastatic agent containing the same as the active ingredient.

[Conventional Technique]

Various anticancer agents are currently in use.

Majority of them are drugs which kill cancer cells or let
human immune system destroy them, but a drug effective for
fundamental treatment of cancers has not been obtained yet.

Solid cancers, to which chemotherapeutic agents have low effectiveness, are treated with physical therapies

such as surgery or radiotherapy, and the success rate is greatly improved from a viewpoint of removing primary cancer. It is however also true that metastases of cancer cells are induced on the other side.

[Problem to be Solved by the Invention]

As described above, metastasis of cancer cells are the biggest problem in conventional cancer treatments which affects prognosis of patients with cancer.

Therefore, it is currently desired the most to develop an anticancer agent which can enhance suppression of cancer cell metastasis.

In order to achieve the above object, it is the purpose of the present invention to provide a substance which effectively suppresses cancer cell metastases and a cancer cell antimetastatic agent containing the same as the active ingredient.

[Means for Solving the Problem]

The present inventors found N-substituted-1-deoxynojirimycin derivatives having a cancer cell antimetastatic effect prior to the present invention, and disclosed them in Japanese patent application publication Nos. Sho63-31095, Sho63-93673, Sho63-97454, Sho63-104850, Sho63-147815 and Sho63-147816.

The present inventors further synthesized novel N-

substituted derivatives of 1-deoxynojirimycin and broadly evaluated them, and then found a group of novel compounds having a strong cancer cell antimetastatic effect. The present invention has been thus accomplished.

The present invention is an N-substituted-1deoxynojirimycin derivative represented by formula 1, and
a cancer cell antimetastatic agent containing the compound
or the addition salt thereof with a pharmaceutically
acceptable acid as the active ingredient,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

The N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative shown by formula 1 of the present invention is a novel substance which has not ever described in documents.

The following substances are examples of the compounds included in the novel N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative:

N-(3-methoxymetyl-3-phenyl-2-propeny)-1-

deoxynojirimycin,

N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin,

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin,

N-[3[(3-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin,

N-[3[(2-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin,

N-[3-(4-biphenylpropyl)]-1-deoxynojirimycin,

N-[3-(4-fluorophenyl)-propyl]-1-deoxynojirimycin,

N-(3-cyclohexylpropyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(3-phenyl-2-propnyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(2,3-dihydroxy-3-phenylpropenyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(6,6,6-trifluorohexyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(5,5,5-trifluoropentyl)-1-deoxynojirimycin, and

N-(4,4,4-trifluorobutyl)-1-deoxynojirimycin.

When the N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative of the present invention is used as a cancer cell antimetastatic agent, the pharmaceutically acceptable acid addition salt thereof includes addition salts of: inorganic acids such as hydrochloric acid, hydrobromic acid, sulfuric acid, nitric acid and phosphoric acid; organic acids such as formic acid, acetic acid, propionic acid, succinic acid, glycolic acid, lactic acid, malic acid, tartaric acid, citric acid, maleic acid, fumaric acid, benzoic acid, salicylic acid and methanesulfonic acid; and also amino acids such as asparaginic acid and glutamic acid.

All compounds of the present invention are novel compounds which have not ever described in documents. According to the most general synthesis method thereof, 1deoxynojirimycin (see Tetrahedron, 24, 2125(1968)) is used as the raw material, which is obtained by reducing nojirimycin-(5-amino-5-deoxy-D-glucopyranose) (see Japanese patent application publication No. Sho43-760) which is a metabolite of an actinomycete found by the present inventors. Specifically, the N-substituted A-Z group of formula 1 of the present invention may be introduced by heating or leaving at room temperature 1deoxynojirimycin with an aralkyl- or aralkenylation agent typrified by aralkyl halide or alkenyl halide, aralkylsulfonnate ester or aralkenylsulfonate ester, etc. in polar solvent such as alcohols, dimethylformamide, dimethylacetoamide, dimethylsulfoxide, sulfolane and the mixture thereof in the presence of a deoxidizing agent such as alkali hydroxide, alkali carbonate, alkali bicarbonate, suitable organic amines, etc. It is also possible to employ a method such that the raw material is 1-deoxynojirimycin whose hydroxyl group is protected by a suitable protecting group, for example acetyl, benzoyl, tetrahydropyranyl, t-butyldimetylsilyl, or the like, and is subjected to the N-substitution reaction followed by deprotection. Furthermore, also available are: a method to carry out so-called reductive alkylation by use of an

agent with carbonyl group as an reactive agent in hydrogen atmosphere under a reductive condition, for example conditions in the presence of formic acid, sodium cyanoborohydride, sodium borohydride or a suitable metal catalyst of platinum oxide, palladium or Raney nickel; and a method to obtain an objective product by reducing an amide compound of 1-deoxynojirimycin with aralkylcarbonic acid or aralkenylcarbonic acid. According to need, these compounds are subjected to a general purification procedure such as recrystallization, column chromatography, etc., so as to obtain the compound of formula 1 of the present invention.

The substitution group of the compound of the present invention may be formed and introduced by any method suitable for the purpose. The following five production methods are given as suitable methods to produce an aralkyl-, aralkenyl- or aralkynylation agent for constructing the A-Z group of formula 1.

[Production Method 1]

Compound 3 may be synthesized by the reaction of compound 2 with a vinyl-metal compound, for example vinylmagnesium chloride, divinylmagnesium bromide, vinylmagnesium iodide, vinyllithium, divinylzinc, divinylcopper, divinylcesium, or the like, in nonpolar solvent, preferably in ether, tetrahydrofuran or dioxane, at -50°C to room temperature for 10 minutes to 24 hours.

Compound 4 may be synthesized by the reaction of compound 3 with hydrochloric acid, hydrobromic acid, oxalyl chloride, thionyl halide, oxyphosphorus halide, phosphorus trihalide, phosphorus pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetrahalide, allyl- or alkylsulfonyl halide without solvent or in solvent such as benzene, toluene, ether, methylene chloride, acetonitrile, etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes to 24 hours, the reaction being accompanied with transfer of the allylalcohol part of compound 3.

In the formula, Y₁ represents hydrogen atom, halogen atom, aralkyl or hydroxyl group, Y₂ represents hydrogen atom, halogen atom, aralkyl, alkoxy or halogen-substituted alkyl group, X represents halogen atom or alkyl- or allylsulfonyloxy group. The halogen atom denotes chlorine, brome, iodine atom, etc., and the alkyl- or allylsulfonyloxy group denotes methane sulfonyloxy, trifluoromethane sulfonyloxy, p-toluene sulfonyloxy group, etc. M represents mono- or divalent metal or the salt

thereof, and the metal denotes lithium, sodium, potassium, magnesium, zinc, cesium or copper.

[Production Method 2]

Unsaturated ester 5 is synthesized by the reaction of compound 2 with carboalkoxymethylene tri-substituted phosphorane in suitable solvent, preferably benzene, toluene, ether, tetrahydrofuran, dioxane, methylene chloride, chloroform, methanol and ethanol, at 0°C to 60°C for 10 minutes to 24 hours, or with diaralkylphosphonoacetic acid aralkylester in the presence of a suitable base, for example sodium hydride, potassium hydride, alkali hydride or alkali carbonate, at 0°C to 60°C for 10 minutes to 24 hours. Compound 6 may be synthesized by the reaction of compound 5 with a suitable metal hydride complex reductant, preferably lithium aluminum hydride, diisobutylalminum hydride, sodium bis(2methoxyethoxy) aluminum hydride, or the like, in suitable aprotic solvent, preferably ether, tetrahydrofuran or dioxane, at -78°C to -100°C for 30 minutes to 18 hours. Compound 4 may be synthesized by the reaction of compound 6 with hydrochloric acid, hydrobromic acid, oxalyl chloride, thionyl halide, phosphorus trihalide, phosphorus pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetraharide, allyl- or alkylsulfonyl halide without solvent or in solvent such as benzene, toluene, ether, methylene chloride, acetonitlile etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes

to 24 hours.

$$(2) \rightarrow \begin{array}{c} & & \\ & \\ & \\ & \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & \\ & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c}$$

In the formula, Y_1 and Y_2 represent the same as above, and R represents a protection group of carboxyl such as alkyl.

[Production Method 3]

Saturated alcohol 7 may be synthesized by the reduction of alkenylalcohol 6 obtained in production method 2 in the presence of a metal catalyst, for example palladium-carbon, platinum, Raney nickel, or the like, in suitable organic solvent, for example methanol, ethanol, acetic acid, tetrahydrofuran, ethyl acetate, or the like, in hydrogen atmosphere for 30 minutes to 24 hours.

Compound 8 may be synthesized by the reaction of compound 7 in solvent such as hydrobromic acid, oxalyl chloride, thionyl halide, phosphorous oxyhalide, phosphorous trihalide, phosphorous pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetrahalide, allyl- or alkylsulfonyl halide, etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes to 24 hours.

$$(6) - (7) OH - (8)$$

In the formula, Y_1 , Y_2 and X represent the same as

above.

[Production Method 4]

Alkynylalcohol 10 may be synthesized by acetylidation of 1-allylacetylene derivative 9 with a suitable base, for example n-butyllithium, lithium diisopropylamide, sodium amide or the like, followed by reaction with formalin. Compound 11 may be synthesized by the reaction of compound 10 with oxalyl chloride, thionyl halide, phosphorous oxyhalide, phosphorous trihalide, phosphorous pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetrahalide or allyl- or alkylsulfonyl halide without solvent or in solvent such as benzene, toluene, ether, methylene chloride, acetonitrile, etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes to 24 hours.

$$Y = CH \qquad C = C \qquad OH \qquad C = C \qquad X$$

$$(10) \qquad (11)$$

In the formula, Y1, Y2 and X represent the same as above.

[Production Method 5]

As a production method of a terminally halogenated alkylation agent, for example, a trifluoromethyl derivative 13 may be synthesized by treating ω -halogenated fatty acid 12 with a suitable fluorinating agent, for example sulfur tetrafluoride (Angew, Chem. Internat. Ed.,_ 1, 467(1962)).

In the formula, X represents the same as above.

The N-substituted A-Z group of the compound of formula 1 in the present invention may be introduced by heating or leaving at room temperature with an aralkyl- or aralkenylation agent typified by the aralkyl halide or aralkenyl halide produced by the above production methods 1 to 5 and aralkylsulfonate ester or aralkenylsulfonate ester in polar solvent such as alcohols, dimethylformamide, dimethylacetoamide, dimethylsulfoxide, sulfolane, etc. or the mixture thereof in the presence of a deoxidizing agent such as alkali hydroxide, alkali carbonate, alkali bicarbonate or suitable organic amines. It is also possible to employ a method such that the raw material is 1-deoxynojirimycin whose hydroxyl is protected by a suitable protecting group, for example acetyl, benzoyl, tetrahydropyranyl, t-butyldimethylsilyl, or the like, and N-substition reaction is carried out followed by deprotection. Among the compounds included in the present invention, the ones of formula 1 where A is a hydroxylsubstituted hydrocarbon may be produced according to the following production method 6.

[Production method 6]

Objective product 16 may be obtained by the reaction

of N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative 14, which may be synthesized by the reaction of the alkenylation agent synthesized according to production method 1 or 2 with 1-deoxynojirimycin or 1-deoxynojirimycin with protected hydroxyl, with a suitable oxidization agent, for example osmium tetraoxide, or the like.

In the formula, Y_1 and Y_2 represent the same as above, R' represents hydrogen atom, acetyl, benzil, benzoyl, pivaloyl, t-butyldimetylsilyl or tetrahydropyranyl group.

Next, production examples of the N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative of the present invention are shown.

[Production Example 1]:

N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin

[Step 1]:

3-phenyl-3-trifluorometyl-2-propene-1-ol

A solution of 1.74 g (10.0 mmol) 2,2,2trifluoroacetofenone, which was dissolved in 10 ml of tetrahydrofuran, was cooled to -78°C, and 1M vinylmagnesiumbromide solution in tetrahydrofuran was added dropwise. Following to the addition, the solution was stirred for 3 hours, and further for 1 hour without the cool bath. Water was added to decompose excess reagent in ice bath, and the solvent was then distilled away. 10 ml of 2N sulfuric acid was added to the residue, and extraction was carried out with ethyl acetate. The extract was washed with water, dried and then concentrated. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: ether-hexane (1:10)), so as to obtain 1.66 g (82%) of oily product.

NMR (CDCl₃) δ

2.61 (s, 1H), 5.52 (d, 1H), 5.62(d, 1H),

6.43 (dd, 1H), 7.25-7.70 (m, 5H)

[Step 2]:

1-bromo-3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propene

propene-1-ol and 943 mg (3.60 mmol) of triphenylphosphine were dissolved in 4 ml of acetonitrile and cooled in ice bath. 1.26 g (3.80 mmol) of carbon tetrabromide was then added in several parts. The solution was stirred for 1 hour in ice bath, and then further stirred overnight at room temperature. The reaction was diluted with 10 ml of ether, deposited solid was filtered off, and the filtrate was concentrated. The obtained residue was purified with

silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane), so as to obtain 440 mg (55%) of oily product.

NMR (CDCl₃) δ

deoxynojirimycin

3.80 (dq, 2H), 8.62 (tq, 1H), 7.20-7.60 (m, 5H)

[Step 3]:

N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-

163 mg (1.00 mmol) of deoxynojirimycin and 318 mg (1.20 mmol) of 1-bromo-3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propene were dissolved in 5 ml of dimethylformamide. 207 mg (1.50 mmol) of potassium carbonate was added and the solution was stirred for 8 hours at room temperature. Saturated salt solution was added to the reaction mixture, and extraction was carried out with n-butanol. The extract was concentrated under reduced pressure, and the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: chloroform-methanol (10:1)), so as to obtain 311 mg (90%) of colorless solid product.

NMR (CD₃OD) δ

- 2.15 (m, 2H), 3.10 (dd, 1H), 3.16 (t, 1H),
- 3.31 (m, 1H), 3.42 (t, 1H), 3.53 (m, 1H),
- 3.78 (dd, 1H), 3.96 (ABX type, 2H),
- 6.72 (t, 1H), 7.32 (m, 2H), 7.46 (m, 3H)

[Production Example 2]:

N-(3-metoxymethyl-3-phenyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out by use of 1-bromo-3-

metoxymethyl-3-phenyl-2-propene which was synthesized in the same manner as production method 1.

NMR (CD₃OD) δ

2.13 (m, 2H), 3.06 (dd, 1H), 3.16 (t, 1H),

3.34 (m, 1H), 3.44 (t, 1H), 3.31 (m, 1H),

3.38 (s, 3H), 3.76 (dd, 1H),

3.97 (ABX type, 2H), 4,16 (s, 2H),

6.06 (t, 1H), 7.15-7.50 (m, 5H)

[Production example 3]:

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:

Methyl-3-(4-fluorophenyl)-2-propenoate

1.24 g (10.0 mmol) of 4-fluorobenzaldehyde was dissolved in 20 ml of methylene chloride. 3.67 g (11.0 mmol) of carbomethoxymethylenetriphenylphosphorane was added, and the mixture was stirred for 3 hours at room temperature. Solid was filtered off, the filtrate was concentrated, and the residue was purified with silica gel chromatography (eluting solvent: ethyl acetate-hexane (1:4)), so as to obtain 1.61 g (90%) of colorless needle crystal.

NMR (CDCl₃) δ

4.30 (d, 2H), 6.25 (m, 1H), 6.55 (d, 1H),

6.95 (m, 2H), 7.35 (m, 2H)

[Step 2]:

3-(4-fluorophenyl)-2-propene-1-ol)

1.61 g (9.00 mmol) of methyl-3-(4-fluorophenyl)2propenoate was dissolved to 50 ml of ether, and the
solution was dropwise added to 205 mg (5.40 mmol) of
lithium aluminum hydride suspended in 3 ml of ether in ice
bath. Stirring for 30 min at room temperature after the
addition, excess reagent was then decomposed with water,
and solid was filtered off. The filtrate was concentrated,
so as to obtain 1.33 g (97%) of 3-(4-fluorophenyl)-2propene-1-ol.

NMR (CDCl₃) δ

4.52 (d, 2H), 6.31 (m, 1H), 7.01 (m, 2H),

7.45 (m, 2H)

[Step 3]:

1-bromo-3-(4-fluorophenyl)-2-propene

1.34 g (8.82 mmol) of 3-(4-fluorophenyl)-2-propene1-ol and 4.26 g (11.5 mmol) of tri-n-octylphosphine was
dissolved in 20 ml of ether, and 3.52 g (10.6 mmol) of
carbon tetrabromide was added in several parts in ice bath.
After stirring for 30 min at room temperature, precipitate
was filtered off, the filtrate was concentrated, and the
residue was purified with silica gel column chromatography
(eluting solvent: hexane), so as to obtain 1.61 g (85%) of
colorless oily product.

NMR (CDCl₃) δ

3.35 (d, 2H), 6.30 (m, 1H), 7.00 (m, 2H),

7.40 (m, 2H)

Mass m/z 214, 216

[Step 4]:

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin

propene and 1.22 g (7.5 mmol) of 1-bromo-3-(4-fluorophenyl)-2propene and 1.22 g (7.5 mmol) of 1-deoxynojirimycin were
dissolved in 10 ml of dimethylformamide. 3.12 g (22.5
mmol) of Potassium carbonate was added and stirred 24
hours at room temperature. Water was added to the
reaction mixture, and extraction was carried out with nbutanol. After distilling away the solvent, the residue
was purified with silica gel column chromatography
(eluting solvent: chloroform-methanol (10:1)), so as to
obtain 1.36 g (61%) of pale yellow solid product.

NMR (CD₃OD) δ

2.4-4.2 (m, 16H), 6.40 (m, 1H), 6.7 (m, 1H),

7.10 (m, 2H)., 7.55 (m, 2H)

Mass m/z 298 (FD, M+1)

[Production Example 4]:

N-[3-(3-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out in the same manner as production example 3.

NMR (CD₃OD) δ

2.15 (m, 2H), 3.04 (dd, 1H), 3.14 (t, 1H),

3.2-3.35 (m, 1H), 3.39 (t, 1H),

3.49 (m, 1H), 3.68 (dd, 1H),

3.94 (ABX type, 2H), 6.41 (dt, 1H),

```
6.59 (d, 1H), 6.95 (dt, 1H), 7.16 (dd, 1H),
7.21 (d, 1H), 7.31 (ddd, 1H)
Mass m/z 298 (FD, M+1)
[Production Example 5]:
N-[3-(2-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin
      The synthesis was carried out in the same manner as
production example 3.
NMR (CD<sub>3</sub>OD) \delta
2.1-2.25 (m, 2H), 3.06 (dd, 1H),
3.14 (t, 1H), 3.24-3.35 (m, 1H),
3.39 (t, 1H), 3.50 (m, 1H), 3.71 (m, 1H),
3.94 (ABX type, 2H), 6.45 (dt, 1H),
6.72 (d, 1H), 7.0-7.16 (m, 2H),
7.2-7.28 (m, 1H), 7.53 (dt, 1H)
Mass m/z (FD, M+1)
[Production Example 6]:
N-[3-(4-biphenyl)propyl]-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:
      1.10 g (6.00 mmol) of methyl-3-(4-biphenyl)acrylate-
4-biphenylcarboxyaldehyde was dissolved in 20 ml of
dichloroethane. 3.03 g (9.10 mmol) of
carbomethoxymethylenetriphenylphosphorane was added, and
the solution was stirred for 1 hour at room temperature.
After distilling away the solvent, the residue was
purified with silica gel column chromatography (eluting
```

solvent: ether-hexane (1:10)), so as to obtain 1.12 g

(78%) of colorless crystal.

NMR (CDCl₃) δ

3.83 (s, 3H), 6.49 (d, 1H), 7.30-7.60 (m, 9H),

7.75 (d, 1H)

[Step 2]:

Methyl-3-(4-biphenyl)propionate

1.40 g (4.40 mmol) of methyl-3-(4-biphenyl)acrylate was dissolved in 50 ml of ethyl acetate. 70 mg of 10% Pd-C was added to carry out catalytic reduction under ambient pressure for 12 hours. After filtering off the catalyst, the solvent was distilled away so as to obtain 1.01 g (97%) of colorless oily product.

NMR (CDCl₃) δ

2.68 (t, 2H), 3.00 (t, 2H), 3.68 (s, 3H),

7.20-7.70 (m, 9H)

[Step 3]:

3'-(4-biphenyl)-1-propanol

To suspension of 110 mg (2.90 mmol) lithium aluminum hydride in 10 ml of ether, solution of 1.01 g (4.20 mmol) of methyl-3-(4-biphenyl) propionate in 35 ml of ether was added dropwise in ice bath. After stirring for 1 hour at the same temperature, excess reagent was decomposed with water, inorganic product was filtered off, and the filtrate was dried and concentrated, so as to obtain 861 mg (96%) of colorless crystal.

NMR (CDCl₃) δ

1.56 (br, 1H), 1.94 (m, 2H), 2.77 (m, 2H),

3.71 (m, 2H), 7.15-7.76 (m, 9H)

[Step 4]:

3-(4-biphenyl)-1-bromopropane

419 mg (2.00 mmol) of 3-(4-biphenyl)-1-propanol and 629 mg (2.40 mmol) of triphenylphosphine was dissolved in 10 ml of ether. 930 mg (2.80 mmol) of carbon tetrabromide was added in ice bath in several parts. After stirring for 1 hour at room temperature, precipitate was filtered off, the filtrate was concentrated, and the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane), so as to obtain 506 mg (92%) of colorless oily product.

NMR (CDCl₃) δ

2.20 (quin, 2H), 2.83 (t, 2H), 3.44 (t, 2H),

7.23-7.65 (m, 9H)

[Step 5]:

N-[3-(4-biphenyl)propyl]-1-deoxynojirimycin

and 82 mmol (0.50 mmol) of 3-(4-biphenyl)-1-bromopropane and 82 mmol (0.5 mmol) of 1-deoxynojirimycin were dissolved in 1 ml of dimethylformamide. 136 mg (1.00 mmol) of potassium carbonate was added and heated at 80°C for 4 hours. Water was added, and the reaction mixture was acidified with hydrogen chloride and washed with ether. The aqueous phase was alkalized with ammonia, and extraction was carried out with n-butanol. After removing

the solvent, the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: chloroformmethanol (10:1), so as to obtain 117 mg (66%) of solid product.

NMR (CD₃OD) δ

1.86 (m, 2H), 2.20 (br, 2H), 2.65 (m, 3H),

2.89 (m, 1H), 3.00 (m, 1H), 3.14 (t, 1H),

3.47 (m, 1H), 3.84 (d, 2H), 7.15-7.65 (m, 9H)

[Production Example 7]:

N-[3-(4-fluorophenylpropyl)]-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out in the same manner as production example 6.

NMR (CD₃OD) δ

1.38 (m, 2H), 2.05-2.22 (m, 2H), 2.64 (m, 2H)

2.98 (dd, 1H), 3.13 (t, 1H), 3.30 (m, 1H),

3.38 (t, 1H), 3.45 (m, 1H),

3.64 (m, 1H), 3.85 (m, 2H), 7.18-7.35 (m, 4H)

[Production Example 8]

N-(3-cyclohexylpropyl)-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out with the same manner as production example 6.

NMR (CD₃OD) δ

0.75-1.08 (m, 2H), 1.08-1.45 (m, 7H),

1.45-2.00 (m, 6H), 2.70-3.83 (m, 8H),

4.00 (ABX type, 2H)

[Production Example 9]:

N-(phenyl-2-propynyl)-1-deoxynojirimycin [Step 1]:

1-phenyl-3-bromopropin

660 mg (5.00 mmol) of 1-phenyl-2-propin-1-ol and 4.98 g (15.0 mmol) of carbon tetrabromide were dissolved in 30 ml of tetrahydrofuran. 2.62 g (10.0 mmol) of triphenylphosphine was added thereto in ice bath in several parts. After stirring for 10 hours at room temperature, solid was filtered off and the filtrate was concentrated. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane), so as to 181 mg (65%) of colorless oily product.

NMR (CDCl₃) δ

1.20 (br, 1H), 2.27 (s, 1H), 7.15-7.40 (m, 5H)
[Step 2]:

N-(phenyl-2-propynyl)-1-deoxynojirimycin

163 mg (1.00 mmol) of 1-deoxynojirimycin and 215 mg (1.10 mmol) of 1-phenyl-3-bromopropyne were dissolved in 3 ml of dimethylformamide. 166 mg (1.20 mmol) of potassium carbonate was added thereto and stirred for 8 hours at room temperature. Water was added, and the reaction mixture was acidified with hydrogen chloride and washed with ether. The aqueous phase was alkalized with ammonia, and extraction was carried out with n-butanol. After distilling away the solvent, the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent:

chloroform-methanol (10:1)), so as to obtain 181 mg (65%) of solid product.

NMR (CD₃OD) δ

2.31 (d, 1H), 2.57 (t, 1H), 2.98 (dd, 1H),

3.19 (t, 1H), 3.50 (t, 1H), 3.61 (m, 1H),

3.82 (ABX type, 2H), 3.98 (dd, 2H)

[Production Example 10]:

N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:

N-(3-phenyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin tetraacetate 1.42 g (7.20 mmol) of cinnamylbromide and 978 mg (6.00 mmol) of 1-deoxynojirimycin were suspended in 10 ml of dimethylformamide. 996 mg (7.20 mmol) of Potassium carbonate was added and heated at 60 to 65°C for 4 hours. After cooled, the mixture was diluted with 3 ml of methylene chloride. 3.06 g (30.0 mmol) of acetic anhydride and 2.37 g (30.0 mmol) of pyridine were added and stirred for 16 hours at room temperature. The reaction was diluted with 150 ml of ethyl acetate, washed with saturated sodium hydrogen carbonate solution and subsequently with water. After dried, the solvent was then distilled away. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane-ethyl acetate (3:1)), so as to obtain 2.12 g (81%) of crystal. NMR (CDCl₃) δ

2.01 (s, 6H), 2.03 (s, 3H), 2.09 (s, 3H),

- 2.38 (dd, 1H), 2.70 (dt, 1H), 3.25 (dd, 1H),
- 3.38 (dd, 1H), 3.59 (ddd, 1H), 4.19 (dd, 1H),
- 4.32 (dd, 1H), 4.90-5.20 (m, 3H), 6.22 (dt, 1H),
- 6.56 (d, 1H), 7.15-7.50 (m, 5H)

[Step 2]:

N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin tetraacetate

305 mg (0.70 mmol) of N-(3-phenyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin tetraacetate and 98 mg (0.84 mmol) of N-methylmorpholine-N-oxide were dissolved in 8 ml of 50% acetone. 2 mg of osmium tetraoxide was added and stirred for 2 hours. After adding 250 mg of sodium nitrite and 3 ml of water and stirring for 1 hours, the solution was diluted with 30 ml of water and extraction was carried out with ethyl acetate. After washed with water and dried, the solvent was distilled away. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane-ethyl acetate (1:1)), so as to obtain 222 mg (68%) of caramel product. This compound was a mixture (2:1) of two stereoisomers.

NMR (CDCl₃) δ

- 2.32 (dd), 2.57 (dd), 2.70 (ABX type), 2.85 (dd),
- 2.97 (m), 3.11 (s), 3.12 (dd), 3.16 (s), 3.22 (dd),
- 3.82 (br), 4.13 (ABX type), 4.20 (ABX type),
- 4.48 (t), 4.53 (t), 4.86-5.12 (m),
- 7.2-7.4 (m, 5H)

[Step 3]:

N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin

196 mg (0.42 mmol) of N-[(2,3-dihydroxy)-3
phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin tetraacetate was

dissolved in 5 ml of methanol. 3 mg of potassium

carbonate was added and stirred for 3 hours at room

temperature. After distilling away the solvent, the

residue was purified with silica gel column chromatography

(eluting solvent: chloroform-methanol (3:1)), so as to

obtain 128 mg (98%) of colorless caramel product. This

NMR (CD₃OD) δ

2.05 (dd), 2.17 (dd), 2.23-2.35 (m), 2.54 (dd),

compound was a mixture (2:1) of two stereoisomers.

2.87 (dd), 2.98 (dd), 3.10 (t), 3.14 (t),

3.2-4.0 (m), 4.50 (d), 4.68 (d),

7.15-7.50 (m, 5H).

Next, shown are results of evaluating cancer cell antimetastatic effect of the N-substituted deoxynojirimycin derivatives of the present invention.

[Effect Test]

[Test Method]

From melanoma B16 strain, which is a mouse tumor cell, a B16 high metastatic strain was selected for use based on the Fidler's method (Method in Cancer Reaserch, 15, 339-439, 1978). Antimetastatic effect was evaluated based on the method of Kijima-Suda and others (Proc.,

Natl., Acad., Sci., U.S.A., <u>83</u>, 1752-1756, 1986; Cancer Research, <u>46</u>, 858-862, 1986.). First, the B16 high metastatic strain was seeded on Dulbecco's ME medium (DME medium) containing fetal bovine serum. N-substituted-1-deoxynojirimycin represented by general formula 1 was added, and the cells were cultured for 2 to 4 days at 37°C in the presence of 5% CO₂. The grown cells were peeled from the culture vessel with trypsin-EDTA solution. These cells were suspended in Dulbecco's balanced salt solution without Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺ at 1×10⁶ cells/1 ml based on living cells.

Mice were injected with 0.1 ml of this suspension via tale vine to transplant the cells. After grown for 14 days, the lungs were extirpated by laparotomy. The number of the surface and internal metastatic nodes of B16 high metastatic strain formed on the lungs was counted and compared with the control which was not treated with the agent.

[Test Example 1]: Cellular Cytotoxicity

The B16 high metastatic strain was cultured in DME medium containing 10% fetal bovine serum at 37°C in the presence of 5% CO_2 . The cells were peeled from the culture vessel with trypsin-EDTA solution, and suspended at 1×10^4 cells per 1 ml. 150 μ l of the suspension were added to and mixed with each 50 μ l of test drug and control drug solution. The cells were then cultured for 4

days, and the living/dead thereof was observed under an inverted microscope to decide cellular cytotoxicity. The result is shown in Table 1.

Table 1

Used cell	B16 high metastasis strain	
Added drug	Concentration	Viability
Non-added		+
	10 μg/ml	+
Compound of Production Example 9	$30 \mu g/ml$	+
	100 μ g/ml	+
	10 μg/ml	+
Compound of Production Example 10	30 μg/ml	+
	10 μ g/ml	+
	10 μg/ml	+
Compound of Production Example 7	$30 \mu g/m1$	+
	100 μ g/ml	+
Adriamycin (control)	0.1 μg/ml	-

[&]quot;+" represents "living" and "-" represents "dead".

According to the test result, the compounds of the present invention did not have cellular cytotoxicity to B16 high metastatic strain.

[Test Example 2]: Antimetastatic Effect

B16 high metastatic strain was seeded to DME medium containing 10% fetal bovine serum. Each test drug was added at 30 μ g per 1 ml, and the cells were cultured for 3 days at 37°C in the presence of 5% CO₂. The cells were peeled from the culture vessel in the same way as test example 1. These cells were suspended in Dulbecco's

balanced salt solution without Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺ at 1×10⁶ cells/1 ml based on living cells. BDF₁ Mice (8 weeks old, male) were injected with 0.1 ml thereof via tail vein to transplant the cells. After grown for 14 days, the lungs were extirpated by laparotomy. The number of the surface and internal metastatic nodes of B16 high metastatic strain formed in the lungs was counted. The result is shown in Table 2.

Table 2

Added drug	The number of lung metastatic nodes (average ± standard deviation)
Non-added	207±47
Compound of Production Example 9 (30 µg/ml)	96±29
Compound of Production Example 10 (30 µg/ml)	60±18
Compound of Production Example 7 (30 µg/ml)	18± 7

According to the result, the treatment with the compounds of the present invention greatly reduced the number of metastatic nodes formed in the lung.

The cancer cell antimetastatic agent of the present invention is oral or parenteral formulate containing the above N-substitued-1-deoxynojirimycin derivative, and clinically administered via vein, artery, skin, subcutaneous, intracutaneous, rectum or muscle, or orally. It is expected that direct administration to a tumor brings intense effect. The dose, which depends on

administration route, dosage form, and age, weight and condition of a patient, is basically 100 to 3,000 mg per day and given one or several times.

As the parenteral formulate, there can be given sterile aqueous and non-aqueous liquid formulation and emulsion formulation. As the base of the non-aqueous liquid formulation and emulsion formulation, there can be given propylene glycol, polyethylene glycol, glycerin, olive oil, corn oil, ethyl oleate, etc.

As the oral formulate, there can be given capsule, tablet, granule, powder, etc.

To these formulates, starch, lactose, mannite, ethylcellulose, sodium carboxymethylcellulose or the like is blended as excipient, and magnesium stearate or calcium stearate is added as lubricant. As binder, gelatin, gum arabic, cellulose ester, polyvinylpyrrolidone or the like is used.

Next, a formulation example of the present invention is described.

[Example]

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin: 200 mg

lactose: 130 mg

potato starch: 70 mg

polyvinylpirroridone: 10 mg

magnesium stearate: 2.5 mg

Lactose and potato starch were mixed and wetted uniformly with 20% solution of polyvinylpirrolidone in ethanol. The mixture was filtered with 1 mm mesh, dried at 45°C, and filtered with 1 mm mesh again. The obtained granule was mixed with magnesium stearate, and shaped to tablets.

[Advantage of the Invention]

The present invention is a highly useful substance having cancer cell antimetastatic effect. The cancer cell antimetastatic agent containing this substance as the active ingredient solves the problem of cancer cell metastasis, which there is currently little countermeasure for and affects prognosis of patients with cancer the most, and is therefore a highly useful invention.

AMENDMENT

- 6. Content of Amendment
- (1) The patent claims are amended as follows.
- "1. An N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

2. A cancer cell antimetastatic agent characterized by an active ingredient which is an N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula or an addition salt thereof with a pharmaceutically acceptable acid,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group."

(2) On p.4 (p.4) of the description, formula 1 is amended as follows.

(3) On p.3, l.12-14 (p.3, l.10-12) of the description, "Therefore, it is ... cancer cell metastasis." is amended as follows.

"Therefore, it is expected that suppression of cancer cell metastasis further improves the effectiveness of current cancer treatments."

(4) On p.15 in the 9th line from the bottom (p.12, 1.4-5) of the description, "... heating or leaving at room temperature with an aralkyl- or aralkenylation agent ..." is amended as follows.

"... heating or leaving at room temperature 1-

nojirimycin with an aralkyl- or aralkenylation agent ..."

(5) On p.16 (p.13) of the description, formulae (14), (15) and (16) are amended as follows.